This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)



1 Veröffentlichungsnummer: 0202538

12

EUROPÄISCHE PATENTSCHRIFT

- Veröffentlichungstag der Patentschrift: 28.12.88
- Anmeldenummer: 86106209.9
- Anmeldetag: 06.05.86

6) Int. Cl.4: A 23 K 1/16, C 07 D 333/38. C 07 D 333/68, C 07 D 333/78. C 07 D 333/80

- Leistungsfördernde Mittel.
- Priorität: 17.05.85 DE 3517706 16.08.85 DE 3529247
- Veröffentlichungstag der Anmeldung: **43** 26.11.86 Patentblatt 86/48
- Bekanntmachung des Hinweises auf die Patenterteilung: 28.12.88 Patentblatt 88/52
- Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE FR GB IT LI NL SE
- Entgegenhaltungen: AT-B- 311 994 DE-A-2510936 DE-A- 2645 613 DE-A- 2648 248 US-A-3 989 505

CHEMICAL ABSTRACTS, Band 91, Nr. 1, 2. Juli 1979, Selte 97, Nr. 814x, Columbus, Ohlo, US

Die Akte enthält technische Angaben, die nach dem Eingang der Anmeldung eingereicht wurden und die nicht in dieser Patentschrift enthalten sind.

- Patentinhaber: BAYEREAG, Konzernverwaltung RP Patentabtellung, D-5090 Leverkusen 1 Bayerwerk (DE)
- Erfinder: Hallenbach, Werner, Dr., Kleiststrasse 10, D-4018 Langerfeld (DE) Erfinder: Lindel, Hans, Dr., Carl-Dulsberg-Strasse 321, D-5090 Leverkusen (DE) Erfinder: Berschauer, Friedrich, Dr., Claudiusweg 9, D-5600 Wuppertal 1 (DE)
 Erfinder: Scheer, Martin, Dr., Herberts-Katemberg 7,
 D-5600 Wuppertal 1 (DE)

 Stockmannsmithin 46. Erfinder: de Jong, Anno, Dr., Stockmannsmühle 46, D-5600 Wuppertal 1 (DE)

Ū

Anmerkung: Innerhalb von neun Monaten nach der Bekanntmachung des Hinwelses auf die Erteilung des europäischen Patents im Europäischen Patentblatt kann jedermann beim Europäischen Patentamt gegen das erteilte europäische Patent Einspruch einlegen. Der Einspruch ist schriftlich einzurelchen und zu begründen. Er gilt erst als eingelegt, wenn die Einspruchsgebühr entrichtet worden ist (Art. 99(1) Europäisches Patentübereinkommen).

20

25

30

35

Beschreibung

Die vorliegend Erfindung betrifft die Verwendung von teilweise bekannten Thienylharnstoffen und -isoharnstoffen als leistungsfördernde Mittel bei Tieren.

Thienylharnstoffe sind bereits bekannt geworden. Sie finden Verwendung als Herbizide und Pflanzenwachstumsregulatoren (vgl. DE-OS-2040 579, 2122 636, 2627 935, 3305 866, EP-OS-4931). Substituierte Tetrahydroiminobenzothien-4-yl-harnstoffe und ihre Verwendung zur Verbesserung der Futterausbeute und Erhöhung der Wachstumsgeschwindigkeit von Tieren sind bereits bekannt geworden. Sie befriedigen jedoch nicht in jedem Falle (DE-OS-2 645 613).

1. Es wurde gefunden, dass Thienylharnstoffe und isoharnstoffe der Formel I

$$R^1$$
 R^2
 S
 A

in welcher A für die Reste la und lb steht

R¹ für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,

R² für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,

R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen oder heterocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,

R³ für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰

steht,

R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,

R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht.

R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,

R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

R⁸ für Wasserstoff oder Alkyl oder Cycloalkyl steht,

R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl

R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht, hervorragende leistungsfördernde Wirkung bei Tieren besitzen. Thienylharnstoffe und -isoharnstoffe der Formel I sind z. T. bekannt.

Thienylharnstoffe der Formel II

in welcher A für den Rest la steht

R¹ für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Aryl steht,

R² für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,

R¹ und R² zusammen mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,

R³ für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰

steht,

R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,

R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Aklyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,

R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,

R⁸ für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht, R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht, können z.B. hergestellt werden, indem man Thienylisocyanate der Formel III

in welcher

R¹, R² und R³ die oben angegebene Bedeutung haben, mit Aminen der Formel IV

---INN'N',

in welcher

R⁵ und R⁵ die oben angegebene Bedeutung haben, umsetzt.

2. Es wurden die neuen Thienylisocyanate der Formel III gefunden

in welcher

R¹ für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,

R² für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,

R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,

R³ für die Reste COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht, R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituirtes Methyl, Cycloalkyl, C₂₋₄-Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

R⁸ für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht, R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht, mit Ausnahme von 3-Methoxycarbonyl-thien-2-ylisocyanat.

3. Es wurde ferner gefunden, dass man die neuen Thienylisocyanate der Formel III gemäss 2 (oben) herstellen kann, indem man Thienylamine der Formel V

$$R^1$$
 R^3 V R^2 NH_2

in weicher

R¹, R², R³ die in 2 (oben) angegebene Bedeutung haben,

mit Phosgen umsetzt.

4. Es wurden ferner die neuen Thienylharnstoffe und -isoharnstoffe der Formel VI gefunden

in welcher

n für 3, 4, 5 oder 6 steht, A für die Reste la und lb steht

$$R^4 O - R^5$$
| | -N-C=N-R⁶ | 1b

R³ für den Fall, dass n für 3, 5, 6 steht, für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht und für den Fall, dass n für 4 steht, für die Reste COOCH₃, COO(C₂₋₄-Alkenyl), CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,

R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,

R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyi, Cycloalkyi, Alkenyi, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,

R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht.

R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht.

R⁸ für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht, R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht.

5. Es wurde ferner gefunden, dass man die Thienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel VI erhält,

in welcher

n für 3, 4, 5 oder 6 steht, A für die Reste la und lb steht

R³ für den Fall, dass n für 3, 5, 6 steht, für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht und für den Fall, dass n für 4 steht, für die Reste COOCH₃, COO(C₂₋₄-Alkenyl), CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,

R⁴ für Wasserstoff oder Alkyl steht,

R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,

R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,

R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht.

R⁸ für Wasserst ff, Alkyl der Cycloalkyl steht, R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substitu-

iertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht.

steht, R¹⁰ für geg ben nfalls substituiertes Alkyl, ge-

gebenenfalls substituiertes Aryl steht,

a) wenn man für den Fall, dass A für den Rest la steht und R⁵ für Wasserstoff steht, Thienylamine der Formel VII

$$(CH_2)_n$$
 R^3 VII $N-HR^4$

in welcher

n, R³ und R⁴ die oben angegebene Bedeutung haben mit Isocyanaten der Formel VIII

in welcher

R⁶ die oben angegebene Bedeutung hat,

umsetzt, oder

b) wenn man für den Fall, dass A für den Rest la steht und R⁴ für Wasserstoff steht, Thienylisocyanate der Formel IX

in welcher

n und R³ die oben angegebene Bedeutung haben, mit Aminen der Formel IV

in welcher

R⁵ und R⁶ die oben angegebene Bedeutung haben, umsetzt, oder

 c) wenn man für den Fall, dass A für den Rest Ib steht, Thienylamine der Formel VII

in welcher

n, R³ und R⁴ die oben angegebene Bedeutung haben, mit Imidokohlensäureesterhalogeniden der Formel X

$$Hal-C=N-R^6$$

$$O-R^5$$

in welcher

R⁵ und R⁶ die oben angegebene Bedeutung haben, und

Hal für Halogen steht, umsetzt. Es war völlig überraschend, dass die Thienylharnstoffe der Formel I leistungsfördernde Eigenschaften bei Tieren aufweisen. Es gab aus dem Stand der Technik keinerlei Hinweis auf diese neue Verwendung der teilweise bekannten Thienylharnstoffe der Formel I.

Bevorzugt sind Thienylharnstoffe der Formel I,

in welcher

A für die Reste la oder lb steht,

R1 für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, C1-4-Alkoxy, C₁₋₄-Alkylthio, gegebenfalls substituiertes C1-6-Acyl, gegebenenfalls substituiertes Aroyl, insbesondere Benzoyl, für gegebenenfalls durch Halogen, C₁₋₄-Alkoxy, C₁₋₄-Alkylthio, Aryl, insbesondere Phenyl, Aryloxy, insbesondere Phenoxy, Arylthio, insbesondere Phenylthio, Amino, C1-4-Alkylamino, Di-C1-4-alkylamino, Arylamino, insbesondere Phenylamino substituiertes C1-6-Alkyl sowie für Phenyl steht, wobei die Phenylreste gegebenenfalls einen oder mehrere der folgenden Substituenten tragen: Halogen, C1-4-Alkyl, CN, C1-4-Alkoxy, C1-4-Alkylthio, Phenyl, Phenoxy, Phenylthio, Amino, C₁₋₄-Alkylamino, Di-C₁₋₄-alkylamino, C1-4-Alkoxyalkyl, C1-4-Halogenalkyl, C1-4-Halogenalkoxy, C₁₋₄-Halogenalkylthio, Methylendioxy oder Ethylendioxy, die gegebenenfalls hal gensubstituiert sind, Acyl.

R² für die bei R¹ aufgeführten Reste steht,

R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden beiden C-Atomen für gesättigte oder ungesättigte carbocyclische Reste mit 5–8 Ringgliedern stehen, die gegebenenfalls durch OH, C₁₋₄-Alkyl, Halogen, Nitro, CN, C₁₋₄-Alkoxy, C₁₋₄-Alkylthio, Phenyl, Phenoxy, Phenylthio, Amino, C₁₋₄-Alkylamino, C₁₋₄-Dialkylamino, C₁₋₄-Halogenalkyl, C₁₋₄-Halogenalkyl, C₁₋₄-Halogenalkyl, C₁₋₄-Halogenalkyl substituiert sind und unter einer der Ringglieder, die nicht an den Thiophenring gebunden sind, eine Carbonylfunktion (C = O) tragen kann; für den Fall, dass R¹ und R² mit den angrenzenden C-Atomen einen heterocyclischen Ring bilden, hat dieser 5–6 Ringglieder und trägt O, S oder N als Heteroatome.

R³ für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰

steht,

45

55

60

R4 für Wasserstoff oder C1-4-Alkyl steht,

R5 für Wasserstoff, für gegebenenfalls durch Halogen, C₁₋₄-Alkoxy, C₁₋₄-Alkylthio, Aryl, insbesondere Phenyl, Aryloxy, insbesondere Phenoxy, Arylthio, insbesondere Phenylthio, Amino, C1-4-Alkylamino, Di-C1-4-alkylamino substituiertes C1-6-Alkyl, C₃₋₈-Cycloalkyl, C₂₋₆-Alkenyl, ferner für Phenyl oder Naphthyl steht, wobei die Phenylreste gegebenenfalls einen oder mehrere der folgenden Substituenten tragen: Halogen, C1-4-Alkyl, CN, C1-4-Alkoxy, C1-4-Alkylthio, Phenyl, Phenoxy, Phenylthio, Amino, C1-4-Alkylamino, Di-C1-4-alkylamino, C₁₋₄-Alkoxyalkyl, C₁₋₄-Halogenalkyl, C₁₋₄-Halogenalkoxy, C₁₋₄-Halogenalkylthio, Methylendioxy oder Ethylendioxy, die gegebenenfalls halogensubstituiert sind, sowie für Thienyl steht, das gegebenenfalls ein- oder mehrfach durch C1-4-Alkyl, CN, Halogen, C1-4-Alkoxycarbonyl substituiert ist,

R⁶, R⁷ und R⁹ für die bei R⁵ angeführten Reste stehen,

R⁸ für Wasserstoff oder C₁₋₄-Alkyl, C₃₋₈-Cycloalkyl steht,

R¹⁰ für die bei R⁵ angeführten Reste, mit Ausnahme von Wasserstoff steht.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, in welcher

A für die Reste la und lb steht,

R1 für Wasserstoff, C1-6-Alkyl, das gegebenenfalls durch Fluor, Chlor oder Brom substituiert ist, Phenyl, das gegebenenfalls durch C1-4-Alkyl, Halogen, C1-4-Halogenalkyl, insbesondere Trifluormethyl, C1-4-Halogenalkoxy, insbesondere Trifluormethoxy substituiert ist, für Nitro, Acyl, insbesondere Acetyl, steht,

R2 für die bei R1 angegebenen Reste steht,

R1 und R2 zusammen mit den angrenzenden C-Atomen für einen gesättigten 5-8-gliedrigen carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls durch C1-4-Alkyl substituiert ist und gegebenenfalls an den Ringgliedern, die nicht an den Thiophenring gebunden sind, eine Carbonylfunktion trägt, sowie gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen annellierten Benzolring stehen, der gegebenenfalls durch Halogen, insbesondere Chlor, Nitro, C1-4-Alkyl substituiert ist,

R³ für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰

steht,

R١

Н

R4 und R6 für Wasserstoff stehen,

R⁵ für Wasserstoff, C₁₋₆-Alkyl, C₁₋₄-Alkylthio-C1-4-alkyl, Cycloalkyl mit bis zu 8 C-Atopmen, C2-4-Alkenyl, Phenyl, das gegebenenfalls durch C1-4-Alkyl, C_{1-4} -Halogenalkyl, C_{1-4} -Alkoxy, Halogen, insbesondere Chlor, Nitro, substituiert ist, Naphthyl, Thienyl, das gegebenenfalls durch CN, C1-4-Alkyl, C₁₋₄-Alkoxycarbonyl substituiert ist, steht,

R⁷ für Wasserstoff, C₁₋₄-Alkyl, insbesondere Methyl, Ethyl, n-, t-Butyl, C2-4-Alkenyl, insbesondere

R2

Allyl, sowie für Phenyl steht,

R⁸ für Wasserstoff, C₁₋₄-Alkyl steht,

R9 für Wasserstoff, C1-4-Alkyl, insbesondere Methyl, Ethyl, steht,

R¹⁰ für C₁₋₄-Alkyl, insbesondere Methyl, Phenyl

Insbesondere seien Verbindungen der Formel I genannt, in welcher

A für den Rest der Formel la steht.

R1 für Wasserstoff, C1-5-Alkyl, insbesondere Methyl, Ethyl, Isopropyl, t-Butyl, n-Pentyl, Acetyl, Phenyl, Nitro steht,

R² für die bei R¹ angeführten Reste steht,

R1 und R2 gemeinsam für einen an den Thiophenring ankondensierten Cyclopentan-, Cyclohexan-, Cycloheptan-, Cyclohexanonoder Benzolring stehen, die gegebenenfalls durch C1-4-Alkyl, insbesondere Methyl, Halogen, insbesondere Chlor, Nitro substituiert sein können, stehen,

R³ für die Reste CN, CONR⁸R⁹, COOR⁷, COR¹⁰

R⁴ und R⁶ für Wasserstoff stehen,

R⁵ für Wasserstoff, C₁₋₆-Alkyl, Cycloalkyl mit bis zu 6 C-Atomen, Phenyl, das gegebenenfalls durch Halogen, insbesondere Chlor, Nitro, Methyl, Methoxy, Trifluormethyl substituiert ist, steht,

R⁷ für Wasserstoff, C₁₋₄-Alkyl, insbesondere Methyl, Ethyl, n-, t-Butyl, C2-4-Alkenyl, insbesondere

Allyl, sowie für Phenyl steht,

R8 für Wasserstoff steht,

R9 für Wasserstoff oder Methyl steht,

 R^6

R¹⁰ für Methyl oder Phenyl steht.

Im einzelnen seien neben den in den Beispielen genannten, die folgenden Verbindungen genannt:

$$R^1$$
 R^3

 $A = -NH-CO-NHR^6$

н	-CH₃ -CH₃	3-CO₂Et	-CH₃
н	CH₃ CH₃	3-CO₂Et	CH₃ -CH -CH₃
	CU		

 R^3

3-CO₂Et

R ¹	R ²	R³	R ⁶
	-		
Н	CH₃ CH₃	3-CO₂Et	√ ○
Н	, CH₃ -CH \CH₃	3-CO₂Et	sec-Butyl
Н	-CH₂-CH -CH₃ CH₃	3-CO₂Et	-CH₃
Н	-CH₂-CH CH₃	3-CO ₂ Et	-CH CH₃
Н	CH₃-CH CH₃	3-CO ₂ Et	—(H)
H	-CH₂-CH CH₃	3-CO₂Et	- ○>
Н	-CH₂-CH CH₃	3-CO₂Et	sec-Butyl
Н	' CH₃ -CH₂-CH CH₃	3-CO ₂ Et	tertButyl
н	CH₃ -CH \CH₃	3-CO₂Et	tertButyl
-CH ₃	-Et	3-CO₂Et	CH₃ CH₃
-CH₃	-Et	3-CO₂Et	\bigcirc
-(-CH ₂ -)- ₃ -(-CH ₂ -)- ₄ -(-CH ₂ -)- ₄ -(-CH ₂ -S-CH ₂ -(-CH ₂ -O-CH ₂ -CH ₂	₂ CH ₂) -	CONH ₂ CONHC ₂ H ₅ CONHC ₂ H ₅ CONHC ₂ H ₅ CONH ₂ CONH ₂ CONH ₂ CONH ₂ CONH ₂	CH ₃ 1-Propyl n-Butyl Cyclohexyl Phenyl 4-Chlorphenyl CH ₃ 1-Propyl CH ₃ CH ₃

$A = -NH-CO-NR^5R^6$

R ¹	R ²	. R ³	R ⁵	R ⁶	
-(-CH ₂ -)-4 -(-CH ₂ -)-4 -(-CH ₂ -)-4 -(-CH ₂ -)-4 -(-CH ₂ -)-4 -(-CH ₂ -)-4 -(-CH ₂ -)-5 -(-CH ₂ -)-5		COOCH ₃ COOCH ₃ COOCH ₃ CONH ₂ CONH ₂ CONH ₂ CN CN CN CN COOCH ₃ COOCH ₃ COOCH ₃ COOCH ₃ COOCH ₂ CONH ₂ CO	CH₃	CH ₃ C₂H ₅ C₂H ₅ C₂H ₅ CH ₃ C₂H ₅	*
					-
R ¹	R ²	· :	R ³	R6 (R ⁵ = H)	
Н	-CH₃		3-CO₂Et	CH₃ CH₃	
н	CH₃		3-CO₂Et	-CH₃	
Н	-CH₃		3-CO₂Et	H.	
Н	-CH₃		3-CO₂Et	$\langle \overline{0} \rangle$	
R ¹	R²		R³	R ⁶	•
-CH CH ₃	н		O ∥ 3-C-NH₂	-CH ₃	
_CH₃ -CH \CH₃	н		O ∥ 3-C-NH₂	√ ○	
_CH₃ -CH \CH₃	н.		O Ⅱ 3-C-NH ₂	CH₃ CH₃	
н	-Et		3-CO ₂ Et	-CH₃	

	13		EP 0202538 B1	14	
R ¹	R ²		R ³	R ⁶	
н .	-Et		3-CO₂Et	CH₃ CH₃ CH₃ -CH CH₃	
н	-Et		3-CO₂Et	√○	
H HECCCCCCCCHHHHHHHHHH	-Et -CH ₃ H H H H H n-C ₅ H ₁₁		3-CO ₂ Et 3-CO ₂ Et 3-CO ₂ Et COOC ₂ H ₅	tertButyl (R ⁵) (R ⁶) -CH ₃ , -CH ₃ -CH ₃ , -CH ₃ i-Propyl i-Butyl Cyclopentyl Cyclohexyl Phenyl 4-Methoxyphenyl CH ₃ i-Propyl i-Butyl Cyclopentyl Cyclopentyl Cyclopentyl Cyclopentyl Cyclopentyl Cyclopenyl Cyclopenyl 4-Chlorphenyl 4-Methoxyphenyl Cyclopropyl	
R ¹	, R ²	R ³	. R ⁵	. R ⁶	
-CH ₃	-CH₃	3-CO₂Et	-Et	-CH ₃	
-н	-(0)	3-CO₂Et	-Et	-CH ₃	
-H	-H	3-CO₂Et	-Me		

Die Thienylharnstoffe der Formel I sind teilweise bekannt. Sie lassen sich analog zu bekannten Verfahren herstellen (DE-OS-2122636, 2627935).

Die Thienylverbindung n der Formel II, in welcher der Rest A für den Harnstoffrest der Formel la in 2-Stellung des Thienylrings steht, lassen sich besonders vorteilhaft herstellen, indem man Thie-

nyl-2-isocyanat der Formel III mit den Aminen der Formel IV umsetzt (vgl. Verfahren 2 oben).

Verwendet man 2-Isocyanato-3-cyano-4,5-tetramethylen-thiophen und Methylamin, lässt sich der Reaktionsverlauf durch folgendes Reaktionsschema darstellen:

Als Verbindungen der Formel III werden bevorzugt diejenigen eingesetzt, die in den Substituenten R¹, R² und R³ die bei den Verbindungen der Formel I genannten bevorzugten Bedeutungen besitzen. Die Verbindungen der Formel III sind neu, Ihre Herstellung erfolgt nach dem unter 4 angegebenen Verfahren, das weiter unten näher erläutert wird.

Im einzelnen seien neben den in den Beispielen genannten die folgenden Verbindungen der Formel III genannt:

2-Isocyanato-3-cyano-thiophen

2-isocyanato-3-carbethoxy-5-isobutyl-thiophen

2-Isocyanato-3-cyano-4,5-trimethylen-thiophen

2-Isocyanato-3-methoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen

2-Isocyanato-3-ethoxycarbonyl-4,5-trimethylenthiophen

2-Isocyanato-3-t-butoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen

2-Isocyanato-3-cyano-4,5-pentamethylen-thio-phen

2-Isocyanato-3-methoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen

2-isocyanato-3-ethoxycarbonyl-4,5-pentame-thylen-thiophen

2-İsocyanato-3-t-butoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen

2-Isocyanato-3-carbethoxy-5-phenyl-thiophen 2-Isocyanato-3-carbethoxy-4-methyl-5-phenyl-thiophen.

Als Verbindungen der Formel IV werden bevorzugt diejenigen eingesetzt, die in den Substituenten R⁵ und R⁶ die bei den Verbindungen der Formel I genannten bevorzugten Bedeutungen haben. Die Verbindungen der Formel IV sind bekannte Verbindungen der organischen Chemie.

Im einzelnen seien folgende Verbindungen der Formel IV genannt:

Ammoniak, Methylamin, Dimethylamin, Ethylamin, Diethylamin, n-Propylamin, Di-n-propylamin, Isopropylamin, Di-isopropylamin, n-Butylamin, i-Butylamin, sec-Butylamin, t-Butylamin, Cyclopentylamin, Cyclopentylamin, Anilin, 2-Chloranilin, 3-Chloranilin, 4-Chloranilin, 2-Nitroanilin, 3-Nitroanilin, 4-Nitroanilin, 2-Methylanilin, 3-Methylanilin, 4-Methylanilin, 2-Trifluormethylanilin, 3-Trifluormethylanilin, 4-Trifluormethylanilin,

Zur Herstellung der Thienylharnstoffe der Formel II werden die Thienylisocyanate der Formel III und die Amine der Formel IV in etwa äquimolaren Mengen umgesetzt. Ein Überschuss der einen oder der anderen Komponente bringt keine wesentlichen Vorteile.

Die Umsetzung kann mit oder ohne Verdünnungsmittel erfolgen. Als Verdünnungsmittel seien genannt:

Alle inerten organischen Lösungsmittel. Hierzu gehören insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, ferner Ether wie Diethyl- und Dibutylether, Glykoldimethylether und Diglykoldimethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, weiterhin Ketone, wie Aceton, Methylethyl-, Methylisopropyl- und Methylisobutylketon, ausserdem Ester, wie Essigsäure-methylester und -ethylester, ferner Nitrile, wie z.B. Acetonitril und Propionitril, Benzonitril, Glutarsäuredinitril, darüber hinaus Amide, wie z. B. Dimethylformamid, Dimethylacetamid und N-Methylpyrrolidon, sowie Dimethylsulfoxid, Tetramethylensulfon und Hexamethylphosphorsäuretriamid.

Zur Beschleunigung des Reaktionsverlaufs können Katalysatoren zugesetzt werden. Als solche sind geeignet: z. B. tertiäre Amine wie Pyridin, 4-Dimethylaminopyridin, Triethylamin, Triethylendiamin, Trimethylen-tetrahydropyridimidin; ferner Zinn-II- und Zinn-IV-Verbindungen wie Zinn-II- octoat oder Zinn-IV-chlorid. Die als Reaktionsbeschleuniger genannten tertiären Amine, z. B. Pyridin, können auch als Lösungsmittel verwendet werden.

Die Reaktionstemperaturen können in einem grösseren Temperaturbereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man zwischen 0 und 120 °C, vorzugsweise zwischen 20 und 70 °C.

Normalerweise arbeitet man unter Normaldruck, jedoch kann es zweckmässig sein, z.B. beim Einsatz niedrig siedender Amine, in geschlossenen Gefässen unter Druck zu arbeiten.

Bei der Durchführung des erfindungsgemässen Verfahrens setzt man die Ausgangsstoffe im allgemeinen in stöchiometrischen Verhältnissen ein, günstig ist jedoch ein geringer Überschuss des Amins. Die Katalysatoren werden vorzugsweise in Mengen von 0,01 bis 0,1 Mol pro Mol der Reaktionskomponenten angewandt, jedoch sind auch grössere Mengen, z. B. der tertiären Amine, anwendbar.

Die Reaktionsprodukte werden isoliert, indem man aus den entsprechenden Lösungsmitteln direkt ausfallende Produkte filtriert oder indem man das Lösungsmittel abdestilliert.

Wie bereits erwähnt, sind die Thienylisocyanate der Formel III neu. Bevorzugt sind Thienylisocyanate der Formel III, die in den Substituenten R¹–R³, die bei den Verbindungen der Formel I für die Substituenten R¹–R³ angegebenen bevorzugten Bedeutungen haben. Bevorzugte Verbindungen der Formel III sind im einzelnen die im Verfahren 2 angegebenen Verbindungen.

Thienylisocyanate der Formel III lassen sich durch Umsetzung der entsprechenden Thienylamine der Formel V mit Phosgen herstellen. Verwendet man 2-Amino-3-acetyl-4,5-tetramethylenthiophen und Phosgen, lässt sich der Reaktionsablauf durch f Igendes Reaktionsschema darstellen:

15

20

30

35

Als Thienylamine der Formel V werden bevorzugt diejenigen eingesetzt, die in den Substituenten R1-R3 die bei den Verbindungen der Formel I angegebenen bevorzugten Bedeutungen haben. Die Verbindungen der Formel V sind bekannt oder lassen sich analog zu bekannten Verfahren herstellen [K. Gewald et al. Chem. Ber. 98 (1965), S. 3571, Chem. Ber. 99 (1966), S. 94, EP-OS-4931].

Im einzelnen seien folgende Verbindungen der Formel V genannt:

2-Amino-3-cyano-4,5-trimethylen-thiophen 2-Amino-3-methoxycarbonyl-4,5-trimethylenthiophen

2-Amino-3-ethoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thio-

phen

2-Amino-3-t-butoxy-carbonyl-4,5-trimethylenthiophen

2-Amino-3-cyano-4,5-tetramethylen-thiophen 2-Amino-3-methoxycarbonyl-4,5-tetramethylen-

2-Amino-3-ethoxycarbonyl-4,5-tetramethylenthiophen

2-Amino-3-t-butoxycarbonyl-4,5-tetramethylenthiophen

2-Amino-3-methoxycarbonyl-4,5-pentamethylenthiophen

2-Amino-3-ethoxycarbonyl-4,5-pentamethylenthiophen

2-Amino-3-t-butoxycarbonyl-4,5-pentamethylenthiophen

2-Amino-3-carbethoxy-4-methyl-5-phenyl-thiophen

2-Amino-3-carbethoxy-4-methyl-5-ethyl-thiophen 2-Amino-3-carbethoxy-5-n-butyl-thiophen

2-Amino-3-carbethoxy-5-isobutyl-thiophen

2-Amino-3-carbethoxy-4-ethyl-5-methyl-thiophen

2-Amino-3-carbethoxy-5-phenyl-thiophen

2-Amino-3-carbethoxy-5-ethylthiophen 2-Amino-3-carbethoxy-5-isopropylthiophen

Die Umsetzung der Amine der Formel V mit

Phosgen kann mit oder ohne Verdünnungsmittel erfolgen.

Als Verdünnungsmittel seien genannt: inerte organische Lösungsmittel, insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol, o-Dichlorbenzol.

Die Umsetzung erfolgt bei -20 °C bis +180 °C, bevorzugt bei -10 °C bis +100 °C. Es kann bei Normaldruck oder bei erhöhtem Druck gearbeitet

Die Ausgangsstoffe werden in äquimolaren Mengen eingesetzt, bevorzugt ist ein Überschuss an Phosgen von 2-3 Mol pro Mol Amin der Formel

Die Reaktion wird ohne oder in Gegenwart von Säurebindemitteln durchgeführt. Säurebindemittel sind bevorzugt z.B. tertiäre Amine wie Pyridin, Dimethylanilin.

Die Amine der Formel V werden zu einer Lösung von Phosgen zugegeben und gegebenenfalls unter weiterem Einleiten von Phosgen umgesetzt. Die Umsetzung kann auch ohne Lösungsmittel durchgeführt werden.

Wie bereits erwähnt, sind die Thienylharnstoffe

der Formel VI neu.

Bevorzugt sind Thienylharnstoffe der Formel VI, in der die Reste R3 und A die bei den Verbindungen der Formel I angegebenen bevorzugten Bedeutungen haben. Im einzelnen seien die weiter vorne aufgeführten Thienylharnstoffe genannt.

Thienylhernstoffe der Formel VI, in welcher A für den Rest la steht und R4 für Wasserstoff steht, lassen sich nach dem weiter oben beschriebenen Verfahren aus den entsprechenden Thienylisocyanaten und den entsprechenden Aminen herstellen. Einzelheiten dieses Verfahrens sind bereits

weiter oben angegeben.

Thienylharnstoffe der Formel VI, in welcher A für den Rest la steht und R5 für Wasserstoff steht, lassen sich aus den entsprechenden Thienylaminen der Formel VII durch Umsetzung mit Isocyanaten der Formel VIII herstellen. Verwendet man 2-Methylamino-3-methoxycarbonyl-4,5-trimethylenthiophen und Phenylisocyanat, lässt sich der Reaktionsablauf durch das folgende Reaktionsschema wiedergeben:

Die als Ausgangsprodukte zu verwendenden Thienylamine der Formel VII sind bekannt oder lassen sich analog zu bekannten Verfahren herstellen [K. Gewald Chem. Ber. 98 (1965), S. 3571, Chem. Ber. 99 (1966), S. 94, EP-OS-4931, G. Coppola et al. J. Heterocycl. Chem. 1982, S. 717).

Es werden bevorzugt die Thienylamine der Formel VII eingesetzt, die in den Substituenten R3 und R4 die bei den Verbindungen der Formel langegebenen bevorzugten Bedeutungen haben. Im einzelnen seien die auf dieser Seite aufgeführ-

ten Verbindungen der Formel V genannt.

Die als Ausgangsprodukte zu verwendenden Isocyanate sind bekannt. Als Beispiele seien im einzelnen genannt: Methylisocyanat, Ethyl-, n-Propyl-, Isopropyl-, n-Butyl-, Isobutyl-, tert.-Butylund Phenylisocyanat, 3-Chlorphenylisocyanat, 4-2,6-Dichlorphenylisocy-Chlorphenylisocyanat, anat.

Die erfindungsgemässe Umsetzung zwischen den Thienylaminen und den Isocyanaten führt man vorzugsweise in Gegenwart eines Verdünnungsmittels durch. Als solche eignen sich alle inerten organischen Lösungsmittel. Hierzu gehören insbesondere aliphatische und aromatische. gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylen-

60

40

chlorid, Ethylenchlorid, Chlor form, Tetra-chlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, ferner Ether wie Diethyl- und Dibutylether, Glykoldimethylether und Diglykoldimethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, weiterhin Ketone, wie Aceton, Methylethyl-, Methylisopropyl- und Methylisobutylketon, ausserdem Ester, wie Essigsäure-methylester und -ethylester, ferner Nitrile, wie z. B. Acetonitril und Propionitril, Benzonitril, Glutarsäuredinitril, darüber hinaus Amide, wie z. B. Dimethylformamid, Dimethylacetamid und N-Methylpyrrolidon, sowie Dimethylsulfoxid, Tetramethylensulfon und Hexamethylphosphorsäuretriamid.

Zur Beschleunigung des Reaktionsverlaufs können Katalysatoren zugesetzt werden. Als solche sind geeignet: z.B. tertiäre Amine wie Pyridin, 4-Dimethylaminopyridin, Triethylamin, Triethylendiamin, Trimethylen-tetrahydropyrimidin; ferner Zinn-II- und Zinn-IV-Verbindungen wie Zinn-II-octoat oder Zinn-IV-chlorid. Die als Reaktionsbeschleuniger genannten tertiären Amine, z.B. Pyridin, können auch als Lösungsmittel verwendet werden.

Die Reaktionstemperaturen können in einem grösseren Temperaturbereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man zwischen 0 und 120 °C, vorzugsweise zwischen 20 und 70 °C.

Normalerweise arbeitet man unter Normaldruck, jedoch kann es zweckmässig sein, z.B. beim Einsatz niedrig siedender Isocyanate, in geschlossenen Gefässen unter Druck zu arbeiten.

Bei der Durchführung des erfindungsgemässen Verfahrens setzt man die Ausgangsstoffe im allgemeinen in stöchiometrischen Verhältnissen ein, günstig ist jedoch ein geringer Überschuss des Isocyanats. Die Katalysatoren werden vorzugsweise in Mengen von 0,01 bis 0,1 Mol pro Mol der Reaktionskomponenten angewandt, jedoch sind auch grössere Mengen, z. B. der tertiären Amine, anwendbar.

Die Reaktionsprodukte werden isoliert, indem man aus den entsprechenden Lösungsmitteln direkt ausfallende Produkte filtriert oder indem man das Lösungsmittel abdestilliert.

Thienylisoharnstoffe der Formel VI, in welcher A für den Rest Ib steht, lassen sich aus den entsprechenden Thienylaminen der Formel VII durch Umsetzung mit den entsprechenden Imidokohlensäureesterhalogeniden der Formel X herstellen. Verwendet man 2-Ethylamino-3-benzoyl-4,5-hexamethylenthiophen und N-Phenyl-imidokohlensäureethylesterchlorid, lässt sich der Reaktionsablauf durch das folgende Reaktionsschema wiedergeben:

Es werden bevorzugt die weiter oben als bevorzugt angegebenen Thienylamine eingesetzt.

Imidokohlensäureesterhalogenide sind be kannt.

In Formel X haben R⁵ und R⁶ bevorzugt die weiter oben angegebenen bevorzugten Bedeutungen.

Halogen steht insbesondere für Chlor.

Im einzelnen seien folgende Imidokohlensäureesterhalogenide genannt: N-Methylimidokohlensäureethylesterchlorid, N-Ethyl-imidokohlensäureethylesterchlorid, N-Propyl-imidokohlensäureestermethylesterchlorid, N-Phenylimidokohlensäureethylesterchlorid.

Die Umsetzung erfolgt gegebenenfalls in Gegenwart von Säureakzeptoren, Katalysatoren und Verdünnungsmitteln.

Die Verbindungen der Formel VII und X werden bevorzugt äquimolar eingesetzt. Ein Überschuss der einen oder anderen Komponente bringt keinen wesentlichen Vorteil.

Als Verdünnungsmittel kommen alle inerten organischen Lösungsmittel in Frage. Hierzu gehören insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe. wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, ferner Ether wie Diethyl- und Dibutylether, Glykoldimethylether und Diglykoldimethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, weiterhin Ketone, wie Aceton, Methylethyl-, Methylisopropyl- und Methylisobhutylketon, ausserdem Ester, wie Essigsäure-methylester und -ethylester, ferner Nitrile, wie z. B. Acetonitril und Propionitril, Benzonitril, Glutarsäuredinitril, darüber hinaus Amide, wie z. B. Dimethylformamid, Dimethylacetamid und N-Methylpyrrolidon, sowie Dimethylsulfoxid, Tetramethylensulfon und Hexamethylphosphorsäure-

Als Säureakzeptoren können alle üblichen Säurebindemittel verwendet werden. Hierzu gehören vorzugsweise Alkalicarbonate, -hydroxide oder -alkoholate, wie Natrium- oder Kaliumcarbonat, Natrium- und Kaliumhydroxid, Natrium- und Kaliummethylat bzw. -ethylat, ferner aliphatische, aromatische oder heterocyclische Amine, belspielsweise Trimethylamin, Triethylamin, Tributylamin, Dimethylanilin, Dimethylbenzylamin, Pyridin und 4-Dimethylaminopyridin.

Als Katalysatoren können Verbindungen verwendet werden, welche gewöhnlich bei Reaktionen in Zweiphasensystemen aus Wasser und mit Wasser nicht mischbaren organischen Lösungsmitteln zum Phasentransfer von Reaktanden dienen (Phasentransferkatalysatoren). Als solche sind vor allem Tetraalkyl- und Trialkylaralkyl-ammoniumsalze mit vorzugsweise 1 bis 10, insbesondere 1 bis 8 Kohlenstoffen je Alkylgruppe, vorzugsweise Phenyl als Arylbestandteil der Aralkylgruppe und vorzugsweise 1 bis 4, insbesondere 1 oder 2 Kohlenstoffatomen im Alkylteil der Aralkylgruppen bevorzugt. Hierbei kommen vor allem die Halogenide, wie Chloride, Bromide und lodide,

vorzugsweise die Chloride und Bromide in Frage. Beispielhaft seien Tetrabutylammoniumbromid, Benzyl-triethylammoniumchlorid und Methyltrioctylammoniumchlorid genannt.

Die Reaktionstemperatur wird zwischen etwa 0 und 130 °C, vorzugsweise zwischen twa 20 und 60 °C gehalten. Das Verfahren wird vorzugsweise bei Normaldruck durchgeführt. Die Aufarbeitung

erfolgt in üblicher Weise.

Die Wirkstoffe werden als Leistungsförderer bei Tieren zur Förderung und Beschleunigung des Wachstums, der Milch- und Wollproduktion sowie zur Verbesserung der Futterverwertung, der Fleischqualität und zur Verschiebung des Fleisch-Fett-Verhältnisses zugunsten von Fleisch eingesetzt. Die Wirkstoffe werden bei Nutz-, Zucht-, Zier- und Hobbytieren verwendet.

Zu den Nutz- und Zuchttieren zählen Säugetiere wie z. B. Rinder, Schweine, Pferde, Schafe, Ziegen, Kaninchen, Hasen, Damwild, Pelztiere wie Nerze, Chinchilla, Geflügel wie z. B. Hühner, Puten, Gänse, Enten, Tauben, Fische wie z. B. Karpfen, Forellen, Lachse, Aale, Schleien, Hechte, Reptilien wie

z. B. Schlangen und Krokodile.

Zu den Zier- und Hobbytieren zählen Säugetiere wie Hunde und Katzen, Vögel wie Papageien, Kanarienvögel, Fische wie Zier- und Aquarienfische,

z. B. Goldfische.

Die Wirkstoffe werden unabhängig vom Geschlecht der Tiere während allen Wachstums- und Leistungsphasen der Tiere eingesetzt. Bevorzugt werden die Wirkstoffe während der intensiven Wachstums- und Leistungsphase eingesetzt. Die intensive Wachstums- und Leistungsphase dauert je nach Tierart von einem Monat bis zu 10 Jahren.

Die Menge der Wirkstoffe, die den Tieren zur Erreichung des gewünschten Effektes verabreicht wird, kann wegen der günstigen Eigenschaften der Wirkstoffe weitgehend variiert werden. Sie liegt vorzugsweise bei etwa 0,001 bis 50 mg/kg insbesondere 0,01 bis 5 mg/kg Körpergewicht pro Tag. Die passende Menge des Wirkstoffs sowie die passende Dauer der Verabreichung hängen insbesondere von der Art, dem Alter, dem Geschlecht, dem Gesundheitszustand und der Art der Haltung und Fütterung der Tiere ab und sind durch jeden Fachmann leicht zu ermitteln.

Die Wirkstoffe werden den Tieren nach den üblichen Methoden verabreicht. Die Art der Verabreichung hängt insbesondere von der Art, dem Verhalten und dem Gesundheitszustand der Tiere ab.

Die Wirkstoffe können einmalig verabreicht werden. Die Wirkstoffe können aber auch während der ganzen oder während eines Teils der Wachstumsphase temporär oder kontinuierlich verabreicht werden. bei kontinuierlicher Verabreichung kann die Anwendung ein- oder mehrmals täglich in regelmässigen oder unregelmässigen Abständen erfolgen.

Die Verabreichung erfolgt oral oder parenteral in dafür geeigneten Formulierungen oder in reiner Form. Orale Formulierungen sind Pulver, Tabletten, Granulate, Drenche, Boli sowie Futtermittel, Prämixe für Futtermittel, Formulierungen zur Ver-

abreichung über Trinkwasser.

Die oralen Formulierungen enthalten den Wirkstoff in Konzentrationen von 0,01 ppm – 100%, bevorzugt von 0,01 ppm – 1%.

Parenterale Formulierungen sind Injektionen in Form von Lösungen, Emulsionen und Suspensio-

nen sowie Implantate.

Die Wirkstoffe können in den Formulierungen allein oder in Mischung mit anderen Wirkstoffen, Mineralsalzen, Spurenelementen, Vitaminen, Eiweissstoffen, Farbstoffen, Fetten oder Geschmackstoffen vorliegen.

Die Konzentration der Wirkstoffe im Futter beträgt normalerweise etwa 0,01-500 ppm, bevor-

zugt 0,1-50 ppm.

Die Wirkstoffe können als solche oder in Form von Prämixen oder Futterkonzentraten dem Futter zugesetzt werden.

Beispiel für die Zusammensetzung eines Kükenaufzuchtfutters, das erfindungsgemässen Wirk-

stoff enthält:

200 g Weizen, 340 g Mais, 361 g Sojaschrot, 60 g Rindertalg, 15 g Dicalciumphosphat, 10 g Calciumcarbonat, 4 g jodiertes Kochsalz, 7,5 g Vitamin-Mineral-Mischung und 2,5 g Wirkstoff-Prämix ergeben nach sorgfältigem Mischen 1 kg Futter.

In einem ka Futtermischung sind enthalten:

600 l.E. Vitamin A, 100 l.E. Vitamin D₃, 10 mg Vitamin E, 1 mg Vitamin K₃, 3 mg Riboflavin, 2 mg Pyridoxin, 20 mcg Vitamin B₁₂, 5 mg Calciumpantothenat, 30 mg Nikotinsäure, 200 mg Cholinchlorid, 200 mg Mn SO₂ \times H₂O, 140 mg Zn SO₄ \times 7 H₂O, 100 mg Fe SO₄ \times 7 H₂O und 200 mg Cu SO₄ \times 5 H₂O.

2,5 g Wirkstoff-Prämix enthalten z.B. 10 mg Wirkstoff, 1 g DL-Methinoin, Rest Sojabohnenmehl.

Beispiel für die Zusammensetzung eines Schweineaufzuchtfutters, das erfindungsgemässe Wirkstoff enthält:

630 g Futtergetreideschrot (zusammengesetzt aus 200 g Mais, 150 g Gerste-, 150 g Hafer- und 130 g Weizenschrot), 80 g Fischmehl, 60 g Sojaschrot, 60 g Tapiokamehl, 38 g Bierhefe, 50 g Vitamin-Mineral-Mischung für Schweine, 30 g Leinkuchenmehl, 30 g Maiskleberfutter, 10 g Sojaöl, 10 g Zuckerrohrmelasse und 2 g Wirkstoff-Prämix (Zusammensetzung z.B. wie beim Kükenfutter) ergeben nach sorgfältigem Mischen 1 kg Futter.

Die angegebenen Futtergemische sind zur Aufzucht und Mast von vorzugsweise Küken bzw. Schweinen abgestimmt, sie können jedoch in gleicher oder ähnlicher Zusammensetzung auch zur Fütterung anderer Tiere verwendet werden.

Beispiel A

Ratten-Fütterungsversuch

Weibliche Laborratten 90-110 g schwer vom Typ SPF Wistar (Züchtung Hagemann) werden ad lib mit Standard Rattenfutter, das mit der gewünschten Menge Wirkstoff versetzt ist, gefüttert. Jeder Versuchsansatz wird mit Futter der identi-

25

schen Charge durchgeführt, so dass Unterschiede in der Zusammensetzung des Futters die Vergleichbarkeit der Ergebnisse nicht beeinträchtigen können.

Die Ratten erhalten Wasser ad lib.

Jeweils 12 Ratten bilden eine Versuchsgruppe und werden mit Futter, das mit der gewünschten Menge Wirkstoff versetzt ist, gefüttert. Eine Kontrollgruppe erhält Futter ohne Wirkstoff. Das durchschnittliche Körpergewicht sowie die Streuung in den Körpergewichten der Ratten ist in jeder Versuchsgruppe gleich, so dass eine Vergleichbarkeit der Versuchsgruppen untereinander gewährleistet ist.

Während des 13tägigen Versuchs werden Gewichtszunahme und Futterverbrauch bestimmt.

Es werden die aus der Tabelle ersichtlichen Ergebnisse erhalten:

Tabelle: Ratten-Fütterungsversuch

Wirkstoff Dosis 25 ppm	Gewichtszunahme
Kontrolle, ohne Wirkstoff	100
COOC₂H₅ S NHCNHCH₃ II O	111
COOC ₂ H ₅ NHCNHCH(CH ₃) ₂ II O	112
CONH₂ S NHCNHCH₃	114 (10 ppm)

0

Wirkstoff Dosis 25 ppm Gewichtszunahme

Herstellungsbeispiele

Beispiel 1 Herstellung von

4,5 g (0,023 mol) 2-Amino-tetrahydrobenzothiophen-3-carbonsäureamid [hergestellt nach K. Gewald, Chem. Ber. 99, 94 (1966)] und 1,4 g (0,024 mol) Methylisocyanat wurden in 100 ml trockenem Chloroform 24 h unter Rückfluss erhitzt. Dann wurde die Chloroformphase dreimal mit je 50 ml Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und eingedampft. Das anfallende Rohprodukt wurde aus Ethanol umkristallisiert.

Ausbeute: 5,5 g (95%), Schmp. 202 °C (Zers.) EA Ber. C 52,2 H 6,0 N 16,6 Gef. C 52,2 H 5,9 N 16,6

Beispiel 2 Herstellung von

5,3 g (0,03 mol) 2-Amino-3-cyano-tetrahydrobenzothiophen [hergestellt nach K. Gewald, Chem. Ber. 99, 94 (1966)] und 5,1 g (0,033 mol) 4-Chlorphenylisocyanat wurden in 100 ml trockenem Pyridin 10 h bei 70 °C gerührt. Das ausgefallene Rohprodukt wurde abgesaugt, mit verdünnter Salzsäure und mit Wasser gewaschen und aus Ethanol umkristallisiert. Ausbeute: 7,1 g (72%); Fp. > 250 °C. EA Ber. C 57,9 H 4,3 N 12,7 Cl 10,7 Gef. C 58,0 H 4,2 N 12,7 Cl 10,7

Beispiel 3 N-Isopropyl-N'-2(3-cyan-4-tert.-butyl-thienyl)harnstoff

Zu einer Lösung von 2,1 g (35,6 mmol) Isopropylamin, in 50 ml trockenem Toluol wurden 4 g (19,4 mmol) 2-Isocyanato-4-tert.-butyl-3-cyanthiophen, gelöst in 50 ml trockenem Toluol, zugetropft. Es wurde eine Stunde bei Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung wurde die Lösung in 1 l 2,5 N-Salzsäure eingerührt, die organische Phase abgetrennt und mit 100 ml NaHCO₃-Lösung gewaschen. Der nach Abdampfen des Toluols im Vakuum verbleibende Rückstand wurde aus Toluol/Petrolether umkristallisiert.

Ausbeute: 1,88 g (36,5% der Theorie), Schmelzpunkt: 183–184 °C.

Beispiel 4 N-Isopropyl-N'-(2-carbomethoxy-thien-3-yl)harnstoff

Zu einer Lösung von 2,2 g (37 mmol) Isopropylamin in 50 ml trockenem Toluol wurde eine Lösung von 6,4 g (35 mmol) 2-Carbomethoxy-3-isocyanato-thiophen (Esso Research and Engineering Company, BE 767 244-Q) in 50 ml trockenem Toluol bei 0 °C langsam zugetropft. Das Produkt fiel als weisser Feststoff aus. Es wurde noch 2 h bei Raumtemperatur gerührt, dann abgesaugt und im Vakuum getrocknet.

Ausbeute: 6,8 g (80,3% der Theorie), Schmelzpunkt: 119 °C.

Nach den Verfahren der Beispiele 1–4 wurden folgende Verbindungen erhalten:

$$R^{1}$$
 R^{3} $R^{4} = H, R^{5} = -C - NHR^{6}$

Bsp.Nr.	R¹	R²	R³	R ⁶	Fp.[°C]
5	н	Н	3-CO₂Et	CI	158
6	н	н	3-CO₂Et	-CH₃	128
7	н	н	3-CO₂Et	H	136
8	Н	н	3-CO₂Et	$\leftarrow \bigcirc$	126

Bsp.N	Ir. R¹	R²	R ³	R ⁶	Fp.[°C]
. 9	-СН ₃	-CH₃	3-CO₂Et	-CH₃	128 (Z.)
10	-CH₃	-CH₃	3-CO₂Et	-n-Butyl ·	78
11	-CH₃	-CH₃	3-CO₂Et	-CH CH₃	135
12	-CH ₃	-CH₃	3-CO₂Et	√ ○>	156
13	Н .	Н	3-CO₂Et	CH₃ -CH₃	98
14	√ ○	н	3-CO₂Et	-CH₃	131
15	$\langle \bigcirc \rangle$	н	3-CO₂Et	$\overline{\bigcirc}$	112–4
16	√ ○>	H	3-CO₂Et _	CH₃ -cH CH₃	142
17	Н	(0)	3-CO₂Et	-CH₃	145
18	н	<u>(0)</u>	3-CO₂Et	n-Butyl	122,5
19	-CH₃	-CH₃	O 3-C-O-C₄H ₉ -t	-CH₃	159
20	H .	·	0 ∥ 3-C-NH₂ ੑ	-CH₃	>250
21 -	н		O 3-C-NH₂	· (O)	>250
22	н	$\langle \bigcirc \rangle$	O ∥ 3-C-NH₂	_CH₃ -CH _CH₃	>250
23	H .	$\overline{\bigcirc}$	3-CO ₂ Et	_CH₃ -CH _CH₃	155

Bsp.Nr.	R ¹	R ²	R ³		R ⁶	Fp.[°C]
24	tertButyl	н .	3-C≡N		Н	229
25	н	i-Propyl	3-CO₂Et		_CH₃ -CH _CH₃	91
26	tertButyl	Н	3-C≡N		\bigcirc	212,5
27	H :	$\overline{\bigcirc}$	3-CO₂Et		Н	126,5
28	-C₂H₅ _	-CH₃	3-CO₂Et	:	-CH₃	121–2
29	н	i-Propyl	3-CO₂Et		─ H	98-99
30	Н	Н	2-CO₂Me	·	√ ○	133
31	Н	Н	2-CO₂Me		. H	221
32	H .	Н	2-CO₂Me		-CH ₃	139
33	Н	√ ○	3-CO ₂ Et		√ ○>	139–141
34	-Et	-CH ₃	3-CO₂Et			. 2
35	-Et	-CH ₃	3-CO₂Et		H.	132–3
36	-Et	-CH ₃	3-CO₂Et		-CH₃ -CH₃	139–140
37	-Et	-CH₃	3-CO₂Et		n-Butyl	. 72
38	-CH ₃	√ ○>	O 3-C-NH₂		-CH ₃	222

Bsp.Nr.	R ¹	R ²	R³	R ⁶	Fp.[°C]
39	CH₃	√ ○	O ∥ 3-C-NH₂	_CH₃ -CH₃	215
40	-CH₃	- (○)	0 ∥ 3-C-NH₂	CH₃ -CH₂-CH CH₃	221
41	-CH ₃	\bigcirc	O II 3-C-NH₂	-n-Butyl	217
42	-CH₃	-(O)	0 ∥ 3-C-NH₂		>250
43	н	н	2-CO₂Me		135
44	Н	н .	3-C≡N	C≡N	225
45	H	н	2-CO₂Me	n-Butyl	72
46	-CH ₃	○	3-CO₂Et	-CH ₃	135
47	-CH₃	- -	3-CO₂Et	n-Butyl	. 119
48	-CH₃	√ ⊙	3-CO₂Et	$\leftarrow \bigcirc$	113
49	-CH₃	√	3-CO₂Et	CH₃ CH₃	125
50	-(CH ₂) ₄	· .	з-соон	CH₃ -CH CH₃	174

Weiter werden analog zu den Beispielen 1-4 Verbindungen der folgenden Formel erhalten:

Bsp.Nr.	n	X	R .	Fp.[°C]	
51	3	COOC₂H₅	CH ₃	165	
52	3	COOC₂H₅	i-Propyl	145	• •
53	3	COOC₂H₅	3-Chlorphenyl	165	
54	3 3	CN	-CH ₃	205	
5 5	3	CN	4-Chlorphenyl	>270	
	3 4	COOCH ₃	CH ₃	167	•
56		COOCH	i-Propyl	165	
57	4 .	COOCH ₃	- Put d	130	
58	4	COOCH₃	n-Butyl		
59 -	4	COOCH ₃	Phenyl	176	
60	4 :	COOC ₄ H ₉ t	CH₃	150	
61	4	COCH ₃	CH ₃	193	
62	4	COC ₆ H ₅	Phenyl	112	
64	4	CONH ₂	i-Propyl	115	•
65	4	CONH ₂	n-Butyl	. 173	
66	4	CONH₂ CONH₂	Cyclohexyl	185	
67	4	CONH ₂	Phenyl	200	
68	4	CONH ₂	3-Chlorphenyl	204	
69	4	CONH₂	4-Chlorphenyl	221	
70	4	CONHCH ₃	CH ₃	177	
			CH ₃	209	•
71	4	CN		217	
72	4	CN	i-Propyl		
73	4	CN	n-Butyl	>260	
74	4	· CN	Cyclohexyl	225	•
75	4	CN	Phenyl	235	
77	4	CN	2,6-Dichlorphenyl	>250	
78	5	COOC₂H₅	CH₃	148	
79	5 5 5	COOC ₂ H ₅	i-Propyl	113	
80	5	COOC ₂ H ₅	3-Chlorphenyl	98	
81	5	CN	CH ₃	227	
82	5	CN	4-Chlorphenyl	>250	
83	5	CONH₂	CH ₃	>230	÷
weiterhi	n wui	rden hergestellt:		Fp[°C]	
	n wui	rden hergestellt: Formel		Fp[°C]	
weiterhi	n wui			Fp[°C]	
weiterhi	n Wul	Formel		Fp[°C]	
weiterhi	n wui	Formel			
weiterhin		Formel H ₃ C CONH ₂		Fp[°C]	
weiterhi		Formel H ₃ C CONH ₂			
weiterhin		Formel H ₃ C CONH ₂ ∴ H ₃ C NH-C-NH-CH ₃			
weiterhin		Formel H ₃ C CONH ₂ H ₃ C NH-C-NH-CH ₃			
weiterhin		Formel H ₃ C CONH ₂ ∴ H ₃ C NH-C-NH-CH ₃			
weiterhin		Formel H ₃ C CONH ₂ H ₃ C NH-C-NH-CH ₃			
weiterhin		Formel H ₃ C CONH ₂ H ₃ C NH-C-NH-CH ₃			
weiterhin		Formel H ₃ C CONH ₂ NH-C-NH-CH ₃ O			
weiterhin		Formel H ₃ C CONH ₂ NH-C-NH-CH ₃ O			
Bsp.Nr.		Formel H ₃ C CONH ₂ NH-C-NH-CH ₃ O	CH.	216	
weiterhin		Formel H ₃ C CONH ₂ NH-C-NH-CH ₃ O CONH ₂	∠CH ₃		
Bsp.Nr.		Formel H ₃ C CONH ₂ NH-C-NH-CH ₃ O	CH ₃	216	
Bsp.Nr.		Formel H ₃ C CONH ₂ NH-C-NH-CH ₃ O CONH ₂	CH₃ CH₃	216	
Bsp.Nr.		Formel H ₃ C CONH ₂ NH-C-NH-CH ₃ O CONH ₂		216	
Bsp.Nr.		Formel H ₃ C CONH ₂ NH-C-NH-CH ₃ O CONH ₂		216	
Bsp.Nr.		Formel H ₃ C CONH ₂ NH-C-NH-CH ₃ O CONH ₂		216	
Bsp.Nr.		Formel H ₃ C CONH ₂ NH-C-NH-CH ₃ O CONH ₂		216	
Bsp.Nr.		Formel H ₃ C S NH-C-NH-CH ₃ O CONH ₂ NH-C-NH-CH ₃ O		216	
Bsp.Nr.		Formel H ₃ C CONH ₂ NH-C-NH-CH ₃ O CONH ₂		216	
Bsp.Nr. 84		Formel H ₃ C S NH-C-NH-CH ₃ O CONH ₂ NH-C-NH-CH ₃ O		216 >270	
Bsp.Nr.		Formel H ₃ C S NH-C-NH-CH ₃ O CONH ₂ NH-C-NH-CH O COOC ₂ H ₅		216	
Bsp.Nr. 84		Formel H ₃ C S NH-C-NH-CH ₃ O CONH ₂ NH-C-NH-CH ₃ O		216 >270	
Bsp.Nr. 84		Formel H ₃ C S NH-C-NH-CH ₃ O CONH ₂ NH-C-NH-CH O COOC ₂ H ₅		216 >270	

Bsp.Nr.	Formel.	Fp[°C]
87	CN NH-C-NH-CH₃ 0 0	>250
88	H ₃ C CN CN : NH-C-NH-CH ₃	180 (Z.)
89	O NH-C-NH-CH₃ CONH₂	198
	NH-C-NH-CH₃	>250

Weiterhin wurden hergestellt:

90

$$R^1$$
 R^2 $A = NH - CONHR^6$

H- \	S	n²	R³	R ⁶	Fp [°C]
Bsp.Nr.	R ¹	R ²	. 11		
	Н	i-Propyl	CO ₂ Et	t-Butyl	113-114
91		i-Propyl	CO₂Et	Phenyl	121
92	Н		CO₂Et	2-Butyl	122
93	Н	i-Propyl		i-Prop	104
94	Н	Ethyl	CO₂Et		
95	н .	Ethyl	CO₂Et	2-Butyl	109
		Ethyl	CO₂Et	Phenyl	91
96	Н	Culyi		CH ₃	84-86
97	н	i-Propyl	CO₂Et	∪ п₃	
			19		

—— psh	.Nr. R ¹	R ²	R ³	R ⁶	Fp [°C]
98	i-Propyl	н	CONH₂	i-Prop	
99	Н	Ethyl	CO₂Et	p-Tolyl	>250
100	Н	Ethyl	CO₂Et	t-Butyl	97
101	Ethyl	CH₃ `	CO₂Et	p-CI-Phenyl	146
102	Ethyl	. CH ₃	CO₂Et	·	164
103	Ethyl	CH₃	CO₂Et	m-CI-Phenyl	166
104	Ethyl	СН₃	CO₂Et	p-OCH ₃ -Phenyl	154
105	Ethy!	CH₃	CO₂Et	p-Tolyl	182
106	Ethyl	CH₃	CO₂Et	p-CF ₃ -Phenyl	. 177
107	Ethyl	CH₃		t-Butyl	169
108	Ethyl .	CH₃	CO₂Et	o-Tolyl	131
109	Ethyl	CH ₃	CO ₂ Et	o-OCH ₃ -Phenyl	117
110	CH₃	Ethyl	CO₂Et	2-Butyl	139
111	CH ₃		CO₂Et	o-CI-Phenyl	97
112	CH₃	Ethyl	CO ₂ Et	m-Cl-Phenyl	81
113	CH ₃ -	Ethyl	CO ₂ Et	p-CI-Phenyl	103
14		Ethyl	CO ₂ Et	p-OCH ₃ -Phenyl	86
15	CH₃ _.	Ethyl	CO₂Et	p-Tolyl	89
16	CH₃	Ethyl	CO₂Et	p-CF ₃ -Phenyl	97
	CH₃	Ethyl	CO₂Et	i-Propyl	82
17	CH ₃	Ethyl	CO ₂ Et	Cyclohexyl	Öl
18	EH ₂	Ethyl	CO₂Et	t-Butyl	152
9	CH ₃	Ethyl	CO₂Et	Phenyl	108
°O -	CH ₃	Ethyl	CO₂Et	o-Tolyl	
1	CH ₃	Ethyl	CO₂Et	o-OCH ₃ -Phenyl	106
2	CH ₃	Ethyl	CO₂Et	2-Butyl	Öl
3	Н	CH ₃	CO₂Et	o-Cl-Phenyl	ÖI
	Н	CH ₃	CO₂Et	m-CI-Phenyl	141
;	Н	CH ₃	CO₂Et	•	155
	н	CH₃	CO₂Et	p-Cl-Phenyl	166
	н	CH ₃	CO ₂ Et	p-OCH ₃ -Phenyl	151
	•	•	2	p-Tolyl	153

Bsp.Nr.	R¹	R²	R ³ ·	R ⁶	Fp (°C)
•		· ·		or Phanul	156
128	н	CH ₃	CO₂Et	m-CF ₃ -Phenyl	112
129	н	CH₃	CO ₂ Et	î-Propyl	122
130	Н	CH ₃	CO₂Et	Cyclohexyl	140
131	Н	CH₃	CO₂Et	t-Butyl	
132	Н	CH₃	CO₂Et	Phenyl	132
133	н	CH₃	CO₂Et	o-OCH ₃ -Phenyl	112
134	H .	CH₃	CO₂Et	o-Tolyl	155
135	Н	CH₃	CO₂Et	2-Butyl	118
136	н	CH₃	CO₂CH₃	COOCH ₃	202
407	н	n-Pent	CO₂Et	CH₃	81
137	н	Ethyl	CO₂Et	Cyclohexyl	101
138		Ethyl	CO ₂ Et	o-CI-Phenyl	108
139	H	Ethyl	CO₂Et	m-CF ₃ -Phenyl	85
140	H	Ethyl	CO₂Et	o-Tolyl	147
141	Н	Ethyl	CO₂Et	o-OCH ₃ -Phenyl	106
142	Н	Ethyl	CO₂Et	m-CI-Phenyl	·103
143	н	Ethyl	CO₂Et	p-CI-Phenyl	108
144	Н	CH ₃	CO₂Et	CH₃	98
145	H	CH₃	CO ₂ -i-Propyl	t-Butyl	183
146	Ethyl	CH₃	CO ₂ -i-Propyl	i-Butyl	122
147	Ethyl		CO ₂ -i-Propyl	i-Propyl	175
148	Ethyl	CH₃	CO₂-i-Propyl	CH₃	130
149	Ethyl	CH₃	CO₂Et	o-Cl-Phenyl	137
150	Н .	н 	CO₂Et	p-CI-Phenyl	171
151	н	н	CO₂Et	m-CF ₃ -Phenyl	147
152	H	H	CO₂Et	3,5-Cl ₂ -Phenyl	189
153	Н	Н	CO₂Et CO₂Et	3,4-Cl ₂ -Phenyl	219
154		. н 	CO₂Et CO₂Et	p-Tolyl	145
155	H.	Н	, CO2Lt	•	

Bsp.N	vir. R ¹	R²	R ³	R ⁶	Fp [°C]
156	H	Н	CO _z Et	p-OCH₃-Phenyi	148
157	Н	Н	CO₂Et	p-NO ₂ -Phenyl	240
1,58	Н	Н	CO₂Et	n-Butyl	79
159	н	Н	CO₂Et	t-Butyl	
160	Н	Н	CO₂Et	pF-Phenyl	176
161	. Н	Н	CO ₂ Et	Cyclohexyl	165
162	Ethyl	CH₃	CO₂Et	CH₂CH₂-S-CH₃	137
163	H . •	н .	CO₂Et	o-OCH ₃ -Phenyl	Öl
164	н	i-Propyl	CO₂Et	o-Ci-Phenyi	114
165	Н	i-Propyl	CO ₂ Et		112
166	H	i-Propyl	CO₂Et	m-CI-Phenyl	88
167	Н	i-Propyl	CO₂Et	p-CI-Phenyl	135
168	н	i-Propyl	•	p-OCH ₃ -Phenyl	106
169	н	i-Propyl	CO₂Et	p-Tolyl	108
70	н	i-Propyl	CO₂Et	m-CF ₃ -Phenyl	122
71	н	i-Propyl	CO₂Et	o-Tolyl	144
72	i-Propyl		CO₂Et	o-OCH ₃ -Phenyl	111
73	i-Propyl	Н	CONH ₂	CH ₃	195
74		H	CONH₂	Phenyl	>250
75	i-Propyl	H .	CONH ₂	Cyclohexyl	208
	Н	H	· CO ₂ Et	2,4-Dimethylphenyl	176
'6	H	н .	CO₂Et	o-Tolyl	142
7	Н .	Н	CO₂Et	3,5-Dimethoxyphenyl	157
8	Н	. Н	CO ₂ Et	3,4-Dimethylphenyl	151
9	Н	H ·	CO ₂ Et	3,4-Methylendioxyphen	
	H	H _.	CO₂Et	m-Tolyl	137
	Н	Н	CO₂Et	2,6-Dimethylphenyl	109
?	н .	Н	CO₂Et	2-OCH ₃ -4-CH ₃ -Phenyl	
;	Н	Н	CO₂Et	m-OCH ₃ -Phenyl	132
. 1	Н	Н	CO₂Et	2,5-Dimethoxyphenyl	143
1	ч .	·H	CO₂Et		117
			•	2,3-Dimethylphenyl	176

	·				- (OO)
Bsp.Nr.	R¹	R²	R ³	R ⁶	Fp (°C)
		н	CO ₂ Et	3,5-Dimethylphenyl	177
186	Н	H H	CO₂Et	3,4-Dimethoxyphenyl	165
187	H	ÇH₃	СООН	i-Propyl	181
188	H	CH₃	соон	o-Tolyl	232
189	H	Ethyl	CO₂Et	CH ₃	112
190	H	Н	CO₂Et	i-Propyl	121
191	CH₃	H	CO₂Et	s-Butyl	92
192	CH₃	н	CO ₂ Et	2-Butyl	87
193	CH₃	'' ห	CO₂Et	t-Butyl	137
194	CH₃ CH₃	Н	CO₂Et	Cyclopentyl	113
195	CH₃	н	CO₁Et	Cyclohexyl	163
196		н	CO₂Et	Phenyl	147
197	CH₃	н .	CO₂Et	p-OCH ₃ -Phenyl	108
198	CH₃	н .	CO₂Et	o-OCH ₃ -Phenyl	94
199	CH₃	n-Pentyl	CO₂Et	i-Propyl	ÖI
200	H	n-Pentyl	CO₂Et	s-Butyl	Ö!
201	Н	n-Pentyl	CO ₂ Et	2-Butyl	Öl
202	н	n-Pentyl	CO _z Et	t-Butyl	. 101
203	. Н	n-Pentyl	CO₂Et	Cyclohexyl	73
204		n-Pentyl	CO₂Et	Phenyl	Öl
205	H H	n-Pentyl	CO₂Et	Cyclopentyl	74
206	Н.	n-Pentyl	CO₂Et	p-OCH ₃ -Phenyl	97
207		n-Pentyl	CO₂Et	o-OCH ₃ -Phenyl	Öl
208		n-Pentyl	CO₂Et	A = NHCONCH ₃ -Phe	enyl 48
209		n-Pentyl	CO ₂ Et	o-Tolyl	80
210		n-Pentyl	CO₂Et	m-Tolyl	65
211		n-Pentyl	CO₂Et	p-Tolyl	93
212		. n-P ntyl	CO₂Et	2,3-Dimethylpheny	99
213	-	n-Pentyl	CO₂Et	2-i-Propylphenyl	73
214		n-Pentyl	CO₂Et	2,4,5-Trimethylphe	nyl 98
21	о п	,,,,,,,,,	22		

Weiterhin wurden hergestellt:

$$R^1$$
 $A = NHCONHR^6$

Bsp.Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁶	Fp [°C]
216 217	CO₂CH₃ CO₂CH₃	н	C₂H₅ C₂H₅	CH₃ i-Propyl	160
218	CO₂CH₃	Н	C₂H₅	п-Butyl	120

Herstellung der Ausgangsprodukte:

Beispiel la

lb

lc

ld

2-Isocyanato-3-carboethoxythiophen

Zu 338 ml 20%iger Phosgenlösung in Toluol (0,68 mol) wurde bei –10 °C eine Lösung von 78 g (0,46 mol) 2-Amino-3-carbethoxythophen in 700 ml Toluol zugetropft. Nach beendetem Zutropfen liess man innerhalb einer Stunde auf Raumtemperatur kommen und erwärmte dann langsam während einer Stunde bis zum Sieden. Die nun dunkelbraune Lösung wurde noch 2 Stunden unter Rückfluss gekocht, danach das überschüssige Phosgen durch Einleiten eines trockenen Stickstoffs ausgetrieben. Anschliessend wurde das Toluol im Vakuum abdestilliert und mit dem Rückstand an der Ölpumpe destilliert.

Siedepunkt: 95 °C bei 6 Pa Ausbeute: 61,8 g, 69% der Theorie

Ausgangssubstanzen:

K. Gewald, Chem. Ber. 98, 3571–3577 (1965) K. Gewald, E. Schinke und H. Böttcher, Chem. Ber. 99, 94–100 (1966).

Analog erhielt man die Thienylisocyanate der Formel III

Analog wurden erhalten:

$$\begin{array}{c|c}
O \\
C-OC_2H_5
\end{array}$$

$$N=C=O$$

le
$$S \longrightarrow N=C=C$$

H

lg

li .

lk

H

$$(CH_3)_3C$$
 $C \equiv N$
 $N = C = 0$

Schmp.: 62-63 ℃

N=C=O

Sdp.: 160 °C (30 Pa) IR: 2200, 1690 cm⁻¹ im Kugelrohr destilliert

CH₃ C-OC₂H₅

Sdp.: 142–147 °C (5 Pa) IR: 2250, 1690 cm⁻¹

Sdp.: 103 °C (30 Pa) IR: 2250, 1690 cm⁻¹

O C-OC₂H₅ N=C=O

Sdp.: 88 °C (20 Pa) IR: 2250, 1700 Schmp.: 45 °C

 $C+OC_2H_5$ $C+OC_2H_5$ N=C=0

Sdp.: 125 °C (90 Pa) IR: 2250, 1710

 H_3C $C+OC_2H_5$ N=C=0

Sdp.: 96 °C (15 Pa) IR: 2250, 1710

0 C-OC₂H₅ N=C=0

Sdp.: 75 °C (40 Pa)

lm

Beispiel Ila

2-Amino-3-t-butyloxycarbonyl-4,5-dimethylthiophen

Ansatz: 100 g (0,71 mol) Cyanessigsäure-tert.butylester'

51,2 g (0,71 mol) Butanon 23,9 g (0,75 mol) Schwefel

71 ml Morpholin 140 ml Ethanol p.A.

Das Keton wurde in Ethanol gelöst, dann wurden Morpholin und Schwefel zugegeben.

Zu der gelben Suspension wurde Cyanessigsäure-tert.-butylester zugetropft. Anschliessend wurden 3 h auf 60 °C erwärmt. Nach Abkühlung wurde das Gemisch auf 11 Wasser gegossen, 750 ml Ether zugefügt, die organische Phase abgetrennt, die wässrige Phase mit 200 ml Ether extrahiert.

Sdp.: 105 °C (20 Pa)

Die vereinigten Extrakte wurden mit 2×200 ml NaOH (5%ig), 200 ml Wasser, 2×200 ml 5%iger H₂SO₄, 200 ml Wasser und 200 ml NaHCO₃ gewaschen, mit Na₂SO₄ getrocknet. Nach Verdampfen des Lösungsmittels im Vakuum verblieben

Impfkristalle wurden zum Rohprodukt gegeben, wobei der Kolbeninhalt erstarrte.

Ausbeute: 50 g = 31% der Theorie

Fp: 82-85°C

Analog erhält man die Aminothiophene der

R ²	R ³	Physik. Daten
CH ₃ i-Propyl i-Butyl n-Pentyl C ₂ H ₂	COOC ₂ H ₅ COOC ₂ H ₅ COOC ₂ H ₅ COOC ₂ H ₅	Fp 44 °C 101 °C (5 Pascal) 152 °C (50 Pascal) 148 °C (250 Pascal)
	CH ₃ i-Propyl i-Butyl	CH ₃ COOC ₂ H ₅ i-Propyl COOC ₂ H ₅ i-Butyl COOC ₂ H ₆ n-Pentyl COOC ₂ H ₇

Bsp.Nr.	R ¹ R ²	R ³	En [00]	
11-	/ 01171	 	Fp [°C]	
ilg ilh ili ili ilk ili ilm	-(-CH ₂ -)- ₃ -(-CH ₂ -)- ₃ -(-CH ₂ -)- ₄ -(-CH ₂ -)- ₄ -(-CH ₂ -)- ₅ -(-CH ₂ -)- ₅ -(-CH ₂ -)- ₅	COO₂CH₅ CN COOCH₃ CN CONH₂ COOC₂H₅ CN CONH₂	90 149 112 143 185 105 121	

50

Patentansprüche

1. Verwendung von Thienylharnstoffen oder -isoharnstoffen der Formel I

in welcher

A für die Reste la und lb steht

R¹ für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,

R² für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,

R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen oder heterocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,

R³ für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰

steht,

R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,

R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,

R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,

R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substitu-iertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

R8 für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht, R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl

R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht, als leistungsfördernde Mittel für Tiere.

2. Thienylisocyanate der Formel III

in welcher

R¹ für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,

R² für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,

R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,

R³ für die Reste COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht, R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Methyl, Cycloalkyl, C₂₋₄-Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

R⁸ für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht, R9 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

R10 für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht mit Ausnahme von 3-Methoxycarbonyl-thien-2-yl-isocyanat.

3. Verfahren zur Herstellung der Thienylisocyanate der Formel III gemäss Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, dass man Thienylamine der Formel V

$$R^1$$
 R^3 V R^2 S NH_2

R¹, R², R³ die in Anspruch 2 angegebene Bedeutung besitz n, mit Phosgen umsetzt.

4. Thienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der Formei VI

in welcher n für 3, 4, 5 oder 6 steht, A für die Reste la und lb steht

$$R^4$$
 O | || -N-C-NR⁵R⁶ |a

$$R^4 O - R^5$$

| | | |
 $-N - C = N - R^6$ | 1b

R³ für den Fall, dass n für 3, 5, 6 steht, für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht und für den Fall, dass n für 4 steht, für die Reste COOCH3, .COO(C2-4-Alkenyl), CONR8R9, COR10 steht,

R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,

R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substitu-iertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

R⁸ für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht, R9 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

Rio für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht.

5. Verfahren zur Herstellung der Thienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel VI

in welcher n für 3, 4 oder 6 steht, A für die Reste la und lb steht

R³ für den Fall, dass n für 4, 5, 6 steht, für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht und für den Fall, dass n für 4 steht, für die Reste COOCH₃, COO(C2-4-Alkenyl), CONR8R9, COR10 steht,

50

R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,

R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,

R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,

R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

R⁸ für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht, R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht, dadurch gekennzeichnet,

a) dass man für den Fall, dass A für den Rest la steht und R⁵ für Wasserstoff steht, Thienylamine der Formel VII

$$(CH_2)_n$$
 R^3 VII $N-HR^4$

in welcher

n, R³ und R⁴ die oben angegebene Bedeutung haben, mit Isocyanaten der Formel VIII

in welcher

R⁶ die oben angegebene Bedeutung hat, umsetzt, oder

 b) dass man f
 ür den Fall, dass A f
 ür den Rest la steht und R⁴ f
 ür Wasserstoff steht, Thienylisocyanate der Formel IX

in welcher

n und R³ die oben angegebene Bedeutung haben, mit Aminen der Formel IV

in welcher

R⁵ und R⁶ die oben angegebene Bedeutung haben, umsetzt, oder

c) dass man für den Fall, dass A für den Rest Ib steht, Thienylamine der Formel VII

in welcher

n, R³ und R⁴ die oben angegebene Bedeutung haben, mit Imidokohlensäureesterhalogeniden der Formel X

Hal-
$$C = N - R^6$$

in welcher

R⁵ und R⁶ die oben angegebene Bedeutung haben und

Hal für Halogen steht, umsetzt.

umsetzt

20

30

35

40

50

 Mittel zur Leistungsförderung von Tieren, gekennzeichnet durch einen Gehalt an Thienylharnstoffen oder -isoharnstoffen der Formel I gemäss Anspruch 1.

7. Tierfutter, Trinkwasser für Tiere, Zusätze für Tierfutter und Trinkwasser für Tiere, gekennzeichnet durch einen Gehalt an Thienylharnstoffen oder -isoharnstoffen der Formel I gemäss Anspruch 1.

 Verwendung von Thienylharnstoffen oder -isoharnstoffen der Formel 1 gemäss Anspruch 1 zur Leistungsförderung von Tieren.

9. Verfahren zur Herstellung von Mitteln zur Leistungsförderung von Tieren, dadurch gekennzeichnet, dass man Thienylharnstoffe oder -isohamstoffe der Formel I gemäss Anspruch 1 mit Streck- und/oder Verdünnungsmitteln vermischt.

10. Verfahren zur Herstellung von Tierfutter, Trinkwasser für Tiere oder Zusätze für Tierfutter und Trinkwasser für Tiere, dadurch gekennzeichnet, dass man Thienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel I gemäss Anspruch 1 mit Futtermitteln oder Trinkwasser und gegebenenfalls weiteren Hilfsstoffen vermischt.

Claims

1. Use of thienylureas or -isoureas of the formula I

in which

A represents the radicals la and lb

R¹ represents hydrogen, halogen, nitro, CN, alkoxy, alkylthio, halogenoalkoxy, halogenalkylthio, alkoxyalkyl or optionally substituted radicals from the group comprising alkyl, acyl, aroyl and aryl,

R² represents hydrogen, halogen, nitro, CN, alkoxy, alkylthio, halogenoalkoxy, halogenoalkylthio, alkoxyalkyl or optionally substituted radicals from the group comprising acyl, aroyl, alkyl and

 ${\sf R}^1$ and ${\sf R}^2$, together with the adjacent C atoms, represent an optionally substituted saturated or unsaturated carbocyclic or heterocyclic ring, which can optionally carry a carbonyl function,

 R^3 represents the radicals CN, COOR 7 , COONR $^8R^9$ or COR 10 ,

R4 represents hydrogen or alkyl,

R⁵ represents hydrogen, optionally substituted alkyl, cycloalkyl, alkenyl, optionally substituted aryl or heteroaryl,

R⁶ represents hydrogen, optionally substituted alkyl, cycloalkyl, alkenyl, optionally substituted aryl or heteroaryl,

R7 represents hydrogen, optionally substituted alkyl, cycloalkyl, alkenyl or optionally substituted aryl,

R⁸ represents hydrogen, alkyl or cycloalkyl, R⁹ represents hydrogen, optionally substituted

alkyl or optionally substituted aryl and R¹⁰ represents optionally substituted alkyl or optionally substituted aryl,

as growth-promoting agents for animals 2. Thienyl isocyanates of the formula III

in which

R1 represents hydrogen, halogen, nitro, CN, alkoxy, alkylthio, halogenoalkoxy, halogenoalkylthio, alkoxyalkyl or optionally substituted radicals from the group comprising alkyl, acyl, aroyl and aryl.

R² represents hydrogen, halogen, nitro, CN, alkoxy, alkylthio, halogenoalkoxy, halogenoalkylthio, alkoxyalkyl or optionally substituted radicals from the group comprising acyl, aroyl, alkyl and aryl, or

 \hat{R}^{1} and \hat{R}^{2} , together with the adjacent C atoms, represent an optionally substituted saturated or unsaturated carbocyclic ring, which can optionally carry a carbonyl function,

represents the radicals COOR7, CONR8R9 or

COR¹⁰ R7 represents hydrogen, optionally substituted methyl, cycloalkyl, C2-4-alkenyl or optionally substituted aryl,

RB represents hydrogen, alkyl or cycloalkyl,

R9 represents hydrogen, optionally substituted alkyl or optionally substituted aryl and

R¹⁰ represents optionally substituted alkyl or

optionally substituted aryl, with the exception of 3-methoxycarbonylthien-2yl-isocyanate.

3. Process for the preparation of the thienyl isocyanates of the formula III according to claim 2, characterised in that thienylamines of the formula

$$R^1$$
 R^3 V R^2 S NH_2

in which

 ${\sf R}^1, {\sf R}^2$ and ${\sf R}^3$ have the meaning stated in claim 2, are reacted with phosgene.

4. Thienylureas or -isoureas of the formula VI

$$(CH_2)_n$$
 R^3 VI

in which

35

n represents 3, 4, 5 or 6, A represents the radicals la and lb

R³, in the case where n represents 3, 5 or 6, represents the radicals CN, COOR7, CONR8R9 or COR¹⁰, or, in the case where n represents 4, represents the radicals COOCH3, COO(C2-4-alkenyl), CONR⁸R⁹ or COR¹⁰

R4 represents hydrogen or alkyl,

R⁵ represents hydrogen, optionally substituted alkyl, cycloalkyl, alkenyl or optionally substituted

aryl, R⁶ represents hydrogen, optionally substituted alkyl, cycloalkyl, alkenyl or optionally substituted

aryl, R7 represents hydrogen, optionally substituted alkyl, cycloalkyl, alkenyl or optionally substituted

aryl, R⁸ represents hydrogen, alkyl or cycloalkyl, R9 represents hydrogen, optionally substituted alkyl or optionally sbstituted aryl and

R¹⁰ represents optionally substituted alkyl or optionally substituted aryl.

5. Process for the preparation of the thienylureas or -isoureas of the formula VI

in which

n represents 3, 4, 5 or 6, A represents the radicals la and lb

2Ó

35

50

R3, in the case where n represents 4, 5, or 6, represents the radicals CN, COOR7, CONR8R9 or COR¹⁰, or, in the case where n represents 4, represents the radicals COOCH3, COO(C2-4-alkenyl), CONR⁸R⁹ or COR¹⁰.

R4 represents hydrogen or alkyl,

R⁵ represents hydrogen, ptionally substituted alkyl, cycloalkyl, alkenyl, optionally substituted aryl or heteroaryl,

R⁶ represents hydrogen, optionally substituted alkyl, cycloalkyl, alkenyl, optionally substituted aryl or heteroaryl.

R⁷ represents hydrogen, optionally substituted alkyl, cycloalkyl, alkenyl or optionally substituted

R⁸ represents hydrogen, alkyl or cycloalkyl,

R⁸ represents hydrogen, optionally substituted alkyl or optionally substituted aryl and

R¹⁰ represents optionally substituted alkyl or optionally substituted aryl, characterised in that

a) in the case where A represents the radical la and R5 represents hydrogen, thienylamines of the formula VII

in which

n, R³ and R⁴ have the abovementioned meaning, are reacted with isocyanates of the formula VIII

in which

R⁸ has the abovementioned meaning,

b) in the case where A represents the radical la and R4 represents hydrogen, thienyl isocyanates of the formula IX

in which

n and R3 have the abovementioned meaning, are reacted with amines of the formula IV

in which

R⁵ and R⁶ have the abovementioned meaning,

c) in the case where A represents the radical lb, thienylamines of the formula VII

in which

n, R³ and R⁴ have the abovementioned meaning, are reacted with imidocarbonic acid ester-halides

of the formula X
$$Hal-C=N-R^{6}$$

$$O-R^{5}$$
X

in which

R⁵ and R⁶ have the abovementioned meaning

Hal represents halogen.

6. Agents for promoting growth in animals, containing thienylureas or -isoureas of the formula I according to claim 1.

7. Animal feed, drinking water for animals, additives for animal feed and drinking water for animals, containing thienylureas or -isoureas of the formula I according to claim 1.

8. Use of thienylureas or -isoureas of the formula I, according to claim 1 for growth promition in animals.

9. Process for the preparation of agents for promoting growth in animals, characterised in that thienylureas or -isoureas of the formula I according to claim 1 are mixed with extenders and/or diluents.

10. Process for the preparation of animals feed, drinking water for animals or additives for animal feed and drinking water for animals, characterised in that thienylureas or -isoureas of the formula I according to claim 1 are mixed with feedstuffs or drinking water and, if appropriate, further auxiliaries.

Revendications

1. Utilisation de thiényl-urées ou de thiénylisourées de formule !

dans laquelle

A représente les radicaux la et lb

R¹ représente un atome d'hydrogène, un atome d'halogène, un groupe nitro, un groupe CN, un groupe alcoxy, un groupe alkylthio, un groupe halogénalcoxy, un groupe halogénalkylthio, un groupe alcoxyalkyle, ainsi que des radicaux éventuellement substitués choisis parmi le groupe comprenant un groupe alkyle, un groupe acyle, un groupe aroyle, un groupe aryle,

R² représente un atome d'hydrogène, un atome d'halogène, un groupe nitro, un groupe CN, un groupe alcoxy, un groupe alkylthio, un groupe halogénalcoxy, un groupe halogénalkylthio, un groupe alcoxyalkyle, des radicaux éventuellement substitués choisis parmi le groupe comprenant un groupe acyle, un groupe aroyle, un groupe alkyle ou un groupe aryle,

R¹ et R², ensemble avec les atomes de carbone adjacents, représentent un noyau hétérocyclique ou carbocyclique saturé ou insaturé et éventuellement substitué pouvant éventuellement comporter une fonction carbonyle,

R³ représente les radicaux CN, COOR⁷,

CONR⁸R⁹, COR¹⁰,

R4 représente un atome d'hydrogène ou un

groupe alkyle,

R⁵ représente un atome d'hydrogène, un groupe alcényle, un groupe cycloalkyle, un groupe alkyle éventuellement substitué, un groupe hétéroaryle ou un groupe aryle éventuellement substitué,

· R⁶ représente un atome d'hydrogène, un groupe alcényle, un groupe cycloalkyle ou un groupe alkyle éventuellement substitué, un groupe hétéroaryle ou un groupe aryle éventuelle-

ment substitué,

R⁷ représente un atome d'hydrogène, un groupe alcényle, un groupe cycloalkyle ou un groupe alkyle éventuellement substitué, ou un groupe aryle éventuellement substitué,

R⁸ représente un atome d'hydrogène, un

groupe alkyle ou un groupe cycloalkyle,

R⁹ représente un atome d'hydrogène, un groupe alkyle éventuellement substitué, ou un groupe aryle éventuellement substitué,

R¹⁰ représente un groupe alkyle éventuellement substitué, ou un groupe aryle éventuellement

comme agents favorisant le rendement chez les animaux.

2. Thiénylisocyanates de formule ill

dans laquelle

R¹ représente un atome d'hydrogène, un atome d'halogène, un groupe nitro, un groupe CN, un groupe alcoxy, un groupe alkylthio, un groupe halogénalcoxy, un groupe halogénalkylthio, un groupe alcoxyalkyle, ou des radicaux éventuellement substitués choisis parmi le groupe comprenant un groupe alkyle, un groupe acyle, un groupe aroyle ou un groupe aryle,

R² représente un atome d'hydrogène, un atome d'halogène, un groupe nitro, un groupe CN, un groupe alcoxy, un groupe alkylthio, un groupe halogénalcoxy, un groupe halogénalkylthio, un groupe alcoxyalkyle, ou des radicaux éventuellement substitués choisis parmi le groupe comprenant un groupe acyle, un groupe aroyle, un

groupe alkyle ou un groupe aryle,

R1 et R2, ensemble avec les atomes de carbone adjacents, représentent un noyau carbocyclique saturé ou insaturé éventuellement substitué pouvant éventuellement comporter une fonction car-

R³ représente les radicaux COOR⁷, CONR⁸R⁹,

COR10 R⁷ représente un atome d'hydrogène, un groupe alcényl en C2_C4, un groupe cycloalkyle, ou un groupe méthyle éventuellement substitué, u encore un groupe aryle éventuellement substitué,

représente un atome d'hydrogène, un R⁸

groupe alkyle ou un groupe cycloalkyle,

R9 représente un atome d'hydrogène, un groupe alkyle éventuellement substitué, ou un groupe aryle éventuellement substitué,

R¹⁰ représente un goupe alkyle éventuellement substitué, ou un groupe aryle éventuellement substitué, à l'exception du 3-méthoxycarbonyl-

thién-2-yl-isocyanate.

3. Procédé de préparation de thiénylisocyanates de formule III selon la revendication 2, caractérisé en ce qu'on fait réagir des thiénylamines de formule V

$$R^1$$
 R^3 V R^2 NH_2

dans laquelle

R¹, R² et R³ ont les significations indiquées dans la revendication 2,

avec du phosgène.

4. Thiénylurées ou thiénylisourées de formule

dans laquelle

35

45

n représente 3, 4, 5 ou 6, A représente les radicaux la et lb

$$R^4 O - R^5$$

| | |
 $-N - C = N - R^6$ | | | |

R³ représente, dans le cas où n est égal à 3,5 ou 6, les radicaux CN, COOR7, CONR8R8, COR10 et, dans le cas où n est égal à 4, il représente les radicaux COOCH3, COO(alcényle en C2-C4), CONR8R9, COR10,

R4 représente un atome d'hydrogène ou un

groupe alkyle, R⁵ représente un atome d'hydrogène, un groupe alcényle, un groupe cycloalkyle, ou un groupe alkyle éventuellement substitué, ou encore un groupe aryle éventuellement substitué,

R⁶ représente un atome d'hydrogène, un groupe alcényle, un groupe cycloalkyle ou un groupe alkyle éventuellement substitué, ou encore un groupe aryle éventuellement substitué,

R7 repr'sente un atome d'hydrogène, un groupe alcényle, un groupe cycloalkyle, ou un groupe alkyle éventuellement substitué, ou encore un groupe aryle éventuellement substitué,

R⁸ représente un atome d'hydrogène, un groupe alkyle ou un groupe cycloalkyle,

R⁹ représente un atome d'hydrogène, un groupe alkyle éventuellement substitué, ou un groupe aryle éventuellement substitué,

R¹⁰ représente un groupe alkyle éventuellement substitué, ou un groupe aryle éventuellement substitué.

5. Procédé de préparation de thiénylurées ou de thiénylisourées de formule VI

dans laquelle

n représente 3, 4 ou 6,

A représente les radicaux la et lb

 R^3 représente, dans le cas où n est égal à 4,5 ou 6, les radicaux CN, COOR⁷, CONR⁸R⁸, COR¹⁰ et, dans le cas où n est égal à 4, il représente les radicaux COOCH₃, COO(alcényle en C_2 - C_4), CONR⁸R⁹, COR¹⁰,

R⁴ représente un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle,

R⁵ représente un atome d'hydrogène, un groupe alcényle, un groupe cycloalkyle ou un groupe alkyle éventuellement substitué, ou encore un groupe hétéroaryle ou un groupe aryle éventuellement substitué,

R⁶ représente un atome d'hydrogène, un groupe alcényle, un groupe cycloalkyle, un groupe alkyle éventuellement substitué, un groupe hétéroaryle ou un groupe aryle éventuellement substitué,

R⁷ représente un atome d'hydrogène, un groupe alcényle, un groupe cycloalkyle, ou un groupe alkyle éventuellement substitué, ou encore un groupe aryle éventuellement substitué,

R⁸ représente un atome d'hydrogène, un groupe alkyle ou un groupe cycloalkyle,

R⁹ représente un atome d'hydrogène, un groupe alkyle éventuellement substitué, ou un groupe aryle éventuellement substitué,

R¹⁶ représente un groupe alkyle éventuellement substitué ou un groupe aryle éventuellement substitué, caractérisé en ce que.

a) dans le cas où A représente le radical la et R⁵ représente un atome d'hydrogène, on fait réagir des thiénylamines de formule VII

dans laquelle

n, R³ et R⁴ ont les significations indiquées cidessus,

avec des isocyanates de formule VIII

dans laquelle

R⁶ a la signification indiquée ci-dessus, ou b) dans le cas où A représente le radical la et R⁴ représente un atome d'hydrogène, on fait réagir des thiénylisocyanates de formule IX

dans laquelle

n et R³ ont les significations indiquées ci-dessus, avec des amines de formule IV

dans laquelle

R⁵ et R⁶ ont les significations indiquées ci-dessus, ou

c) dans le cas où A représente le radical lb, on fait réagir des thiénylamines de formule VII

dans laquelle

n, R³ et R⁴ ont les significations indiquées cidessus, avec des halogénures d'esters d'acides imidocarboniques de formule X

dans laquelle

R⁵ et R⁶ ont les significations indiquées ci-dessus, et

Hal représente un atome d'halogène.

6. Agents en vue de favoriser le rendement des animaux, caractérisés en ce qu'ils contiennent des thiénylurées ou des thiénylisourées de formule I selon la revendication 1.

7. Aliments et eau de boisson pour animaux, additifs pour aliments et eau de boisson pour les animaux, caractérisés en ce qu'ils contiennent des thiénylurées ou des thiénylisourées de formule I selon la revendication 1.

8. Utilisation de thiénylurées ou de thiénylisourées de formule I selon la revendication 1, en vue de favoriser le rendement des animaux.

9. Proc'dé de préparation d'agents en vue de favoriser le rendement des animaux, caractérisé en ce qu'on mélange des thiénylurées ou des thiénylisourées de formule I selon la revendica-

60

50

tion 1 avec des agents délayants et/ou des diluants.

10. Procédé de préparation d'aliments pour animaux, d'eau de boisson pour animaux ou d'additifs pour les aliments et l'eau de boisson pour

animaux, caractérisé en ce qu'on mélange des thiénylurées ou des thiénylisourées de formule I selon la revendication 1 avec des aliments ou de l'eau de boisson et éventuellement d'autres substances auxiliaires.

**
•
*
· 3
THE PARTY OF THE P
.4.
**
97
#